EDITONIA ZUBILO LE LOVINI (O ZEMETIO)

ENST GERMAN

A CART OF THE STATE OF	
Persone	
	1
Demokratische	1
Deutsche Demotratische	



Ame für Erfindungsund Patentwesen

PATENTS CHRIFT 116520

Winsdraftspot and

Zusatz**pote**nt zum Palent: Anmeld**eta**y: 24.10.74

Anmeldefag: 24:10.74 (WP.G 03 c /(181.886)

Priorit**öt:**

Ausgabetog: 20.11.75

int Cl. 6 G 03 e. 1/72

> Kl.: 57 b. 1,72

33.

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

rfinder. Hörhöld, Dr. Hans-Heinrich

Klemm, Dr. Elisabeth;

Becker, Dr. Robert

zugleich

Inhaber

Verlahren zur Herstellung von photomromen Polymersystemen.

116 520

a Mila

127 Ag (41 75 DOR -- 9745

arthracheang row high color and colo

De Efficient Berting die Verlahren auf Herseffung toch romen: Porting strainers all of Frings Kö by in states "Brichlottingen, Locke, Klebstoffe ad golden Apptition and brings Best all the Sugraphicht oder geolgnesen structioner transpetter and Plasting providen die poor Aussilven der Bespohlung Jongston a. eder Verschafteter und durch erneuter de direkten im dur weeler hervolgebricht, wird as dies Die Polymersysteme gewinnen zunehmend technisc Treese, Neben des Erseugung von im Licht wehreten der Farberletten ber Gehmuchspegenständen Könner Siele photochrienen Pplymeren bis Aufseldmungsmedlen

come of sprische Filter eingesett werden.

Chaptil eine große Zahl von an stat photochromen Verbindungen bekannt ist, ist doch ihre Amzendung füt die genunnten Zwecke Dis verschiedenen Gründen start sin getärfünkt. Bel vielen photochromen Systemen ist de boun Bestrahlen aufbelende Farbunterschied enn all gering oder ober die Lebensdauer der prietochemen Farbform ist in den zur Anwendung geeignesen Poly-meren, so geting daß die Ellekte für die genannten Zwecke hight ousreldiend sind und daher nicht genut werden können. Einer Anwandung mehrerer photochromer Verbindungen in Polymormassen steht häulig thre außer ordentlich aufwendig Synthese im Wege

Es 15t bekannt, dan MitrobentyNerbindungen ins-besandere onthe Nitrob hirytpynding, Jeicht, herstellbar sind und auffällige ph tachiome Eigenschoften (Farbwedisal (arbias-blau) besitzen. Es ist auch bereits vorgeschlingen worden, ombo-Nitrobenzylverbindungen slit. Losung oder eingebracht in Vinylpolymensate technisch zu hutzen. Die bisher vorgeschlagenen, und bekannten Polymorsycleme dieser on sich günstigen Verbindung: klasse reigan aben bei Raumtemperatur mit wenigen. Ausnahmen keins ausreichend stablie Photodiramia Dio Stabilisterung de Farblorm erlorderts entweder Welch Temperaturen und damit die Anwendung von Kühl systemen oder Forge nut durch den Zusalz wolterer Stoffe. r. B. van Bason in flussiger Phase erreicht werden, die zudem die Reversibilität der Photodromiersaktion becintrachtaen.

Erist bekannt, claBer-(7',4'-Dintrobenzyl)-myndin in einicen Britisentionallen Polymeron, wie Celluloseacetot. Polymothylmethocryloticand Polystyrol, bei Roumtemperatuf hur bei intensiver Bestrohlung und nur für einige Sekunden in die Farblarm übergeht Außerdem tiltt in diesen Polymermatrizen eine kristalline Ausscheidung der photodiromen Verbindung salas was für die optische Durchtässigkeit nachteilig ist wird bei manchen Verbin dungen (4-(2-,4' Dinttrobunzyl)-pyridint, die im Kristalt nicht photochrom sind togar sum Verlust der Photochromie führt.

Das Erlindung liegt die Aufgobe zugrunde, solche Poly magniatricen zu finden, die die oben genannten Nach raile nicht outweisen in vielfältiger formgebung und men rather Technologia herstellbar sindsund die die Foraform der ortho-Nitrobenzylverbindungen so stabilisleren. daß die Photochiamie bei Ravintemphratur möglich ist Es zeigt sich überraschenderweise, daß die Einarbaltung von ortho-Nitrobentylverbindungen lower militantialymere komplikationslos möglich ist und dan eline Polymer motrix die Urethangrupplaningen enthält, eine daueinde und Intensive Photochromie eingonrbeiteter ortho-Nitrobenzylvarbindungen bewirkte Dia Aulgaberist, erfin dungsgemöß dedurch gelöst, daß mon zur Polyurethan-

bildung Withrendens Reaktlantsystemen photochrome

ortho Nitrogenzylverbindungen ausopt und damit einen

A STATE OF THE STA

Andrew Control of the Control of the

politane erzeugt oder deduitte politicert photo The Mitroberty webspekingen Eusetz die sein offine Mitroben preserbinds the state of the usetzt, die eine funk pontanter (tr.) polyurethenbildenden Systems zu reagie ren vermag und hierdund titram sch an das Porsurethan geröst fixtert wird oder sche gaddurch, daß man photo-chrone onthe Nitrobenty weighnigen; in bekannter

Weise in worgebildete Fall (ethane einbettet.

Als Polyurthene eind rebet Reaktion radukte aus Dioder Polytsocyanates wit the oder mehrturationellen Hockden Verbinduligettigbesonders Polyoles zu verstehen. Beispiele für solche Produkte sind Umsetzungsprodukte your Hexametylendijsocyanat, Toliylendijso cyanaten brw. gegebenentalk, oligomeren Diplieny methandlisocrenaten mil OH-gruppentragesdon Poleslam, Palyamiden und dag Polyathem, die miljägstees zwii OH Grippen je Mar dan in Jen Die Polyaudjans produkte können Jabei Je nach der gewünschten Verarbeitungs- hzw. Applikationsart bekannte Zusalzstolle. Treibmine! wie i Katalytatoren, Wasterentzugsmittel, Schaumstabilisotoren in man holten.
Als für des Einbringen in das Polyurethan gen

ortho-Nitrobenzylverbindungen, selen beispielsweise die Formeln generat, die out Softe l'aufgeführt sind,

Als funktionelle Gruppen der photochromen Dinitro beneylvarbindungen die eine demische Bindung an das rengiereride Polyadditlanssystem vermitteln, selen beispielsweise gennnnt; Amina-Gruppen. Hydroxylgrup. pen. Carbaxylgruppen,

Es let Obriraschend, des die Jorhige Form der ortho-Nitrobenzylvschladungen durch die "Polyurethanmotrix generell so tark stabilisler wird, daß der Farbwechsel bei Raumtemperatur auftritt. Ferner ist besonders here vorzuheben, daß auf diese Weise die onthe-Nitrobenzylverbindungen mit der einfachsten Herstellung. imbesondere auch das 2-12',4' Dinitrobenzyi) pyridin verwendet werden können. Then to

Die stabilisierende Wirkung der Polyurathanmatik für die Farblorn der D'altrebera Verbladungen wird micht beeintracht hit, wii er Interpenatioting Copolymere 28 B. milion Acrylaten herge: "It werden, Dodurch ist as möglich, die figenschieften der a. vrolymeren god neilergeutlatie ran und matestern sen

Oas erfindungsgemüßen Verfahren gestattet die Herstellung van bei Katimtembriätur photochromen Polymersystemen in einex weiten Walationsbreite oder Applikationsform, z. B. six klar durching tiger photochromes KC/per in ballebiger Gestalt. Welterhin gestottet das atfindungsgemäße Verfahren die Herstellung von photochromen Polysrathonsdraumstoffen. Lacken, kautschickelastischen Station sowie Kleb- und Beschichtungsstalle z. B. für Kunstleder, Papier, Polymoninterlagen öder Glas in einer in ghierfür üblichen Beschichtungsformen. Die anfindungig imas hergastellten photochromen Polyman stame mit welter Varlationsbreite zeigen bei Bestreib and other reversion Farbwachsel von forblos nach

Die nachlolge della ella beispiele erlautern Möglichkeiten der ihnwandung des erfindungsgemäßen Ver lahrens, ohne min ingendalnen Welse einzuschränke

Beispiel 1:

1.0 g 2.(2',4' Dinitrobenzyl)-pyridin warden unter inertgas In 25,0 g frisch destillertem Methacrylsäuremethylester gelöst und mit 0.1 g Azo-bis-isobutyro-nitrif versetzt. Man erhitet 25 Std. auf 50.00 und erhält io einen klar

100

(a) Sibbosto (controlled does not unser Adhlung (a) 30 (7) Bill Roumbesperouss (rittetone Pholothromb out

Beispiet 2 Joy 2-(2 A Dhijk benn J. Picolin worten in 62.6 g Harometrietalistischool beiört und mil 21 og seges triumkinnstikk Polyotherotaches der OH Zohl 416 Poly ütherpolyst, Polyotherotaches der Coung versezzi Beispiel 2:

mon mit 22.6 p. ceines. Polyetheralterials qui der all ass Phihalsaure mil ser OH, Zahl 221 (Polyok II) und suhrt so lange bis der Ester vollssändig gefört ist Anschließend Wird im Oholimpenvovuum etwo 3 ors 10 Mins entgast. Lar Herstellung glosklater Polyuganenkorper gibt man die viskose Losung in ein geeignetes Gefoß und lößt 24 Std bei Roumbemperatur und etwa 40 Std bei 50 C oushärten.

Die erhaltenen glosklaren Polyvrethankorper 16 gen im Gegensatz zu Beispiel 1 bei Raumtemperatur eine Intensive Photochamie mit dem reversiblen Fartscoase von

Beispiel J.

1,0 g des initiation 2. und 4-Benzylpyridin-Isomeran gemisches werden in 25.6 g HOI gelöst, mit 11.6 g Polybil versetzt und mit 42,8 g Polyel II verrüht, bis eine klare Lösung entstanden ist. Anschließand wird im Olpumpeitvakuum atwa 5 bis 10 Min entgast, mit 0.05 g Dibutyi-Yinglawrat als Katalysolar Verrührt und zu Filmen vergossen oder in ein geelgnetes formgebendes Geläß gebraditi Die Härtung erfolgt in 24 Std. bei Raumtempejatur und anschließend 40 Sid bei 50 °C. Die erhaltenen glasklaren. Polyerethanlilme und körper zeigen, im Gegensatz zu Bolipiet I bei Raumtemperatur eine intensive Photochromfe mit dem reversiblen Farbwechtel von farbles nach blau.

Beispial 4:

41.

In ein Gemisch füs 20 g eines trifunktionellen Polyatheralkoholi der OH-Zahl 36; 0.05 g Dibutyleinnlaurat und 1.2 g HDt werden 1.2 g 2-(2'.4'-Dinitro-5'-methylhanzyl)-4 picolin bis zur vollständigen Lösung entgetragen. Das Reaktionsgemisch wird anschließend mit einem Gleßlineal auf einer mit einem Trefinmittel werschenen Metallplatte ju einem Film, ausgezogen, Nach 245vd. 188t sich der pubgehörtete film abziehen, er zeigt im Gegenkatz zu Balspiel 1 beli Bestrohlung, bei Roumtemperatur einen Intensiven, reversiblen Farbwach non tarblos nach tiefblau.

Beispiel 5:

"震"。此称

Ein Gemisch von 1,0 g 2:(2',4' Dinitrobanzyl) isonicotinsaule, 16 g eines difunktionellen Polyesteralkohomider

Same Same Same Contraction

DH Zon 2 g steet meanwattonellen Skonore der O-Loht 215, 0,1 g DABCO-und 2 g. FlD werden fahnogen vermische Mrt. Aem mittelvistosen Restautionsperites werden flatten auf Glod bzw. Polymarinismethocker bzw. amiteinander verkiett. Davel betregt die Klebidischtricke etw. 0.2 mm

Sensi 3

: 34.

Nach 12 Std. Hartung bel Roumtempelatur sind Vertiebungen: ousgehanet. Die erhaltenen Verbunde reigen im Gegensatz zu Beispiel bei Raumtemperatur eine interiate. Photodifomic mit der regentaten Faiti eine interesses larbios acts blau

21, ig eines Polyzhandkohols auf der Basis Philipliaure mit der OH-Ze. 225 Polyul II) werden mit 12,8 g. Here methylendlisocyanaticarythm, mit 3,8 g. eines trifunktig neilen Polyatherolkolods der OH-Zohl 410 (Polyather Polyat Polyat) versett 0.05 g Dibetylannlaurat als Katalysata hinzugafüg und bei Raumtemperatur 12 Std. stehengalassen. Das so erhaltene Palyurethan läst man n 100 m Recton, Mat. 5.0 g 2-(2',4'-Dinitrobeniyi). pyridin hight and vergleBt out einer Glasplatte zof imen Zur Entfernung von Lösungsmittelresten trocknet man 10 Std. bel Roumtemperatur und anschließend Im Vakuum bei 50 Cl. Die erhaltenen Tilme zeigen Im Gegensatz zù Beispiel 1 bei Roumtemperatur eine intensive Photochromie mit dem reversiblen Farbwechsel von farblos nach blau.

Pateritansprüche:

Verfahren zur Herstellung von photochromen Polymersystemen, dadurch gekennreichnet, daß man zu Polyurethanen, führenden Reaktionssystemen inhotochrome ortho-Nitrobenzylvarbindungen zusetzi und somit die orthe Attigobenzylverblindungen in die sich bildenden Polyurethane bingeschlossen werden.

3/2. Verfohren zur Herstellung von ahatochromen Polymersystemen, dadurch gekennzeichnet, daß man zu Polyurethanen führenden Reaksmassystemen photochrome ho Nitroberiel ichlindungen zusetzt, die eine funktio A ille Gruppe enthalten, welche mit einer der Kompones ten des polyuretha shiftdearden Systems zu renginren verming and hierdurch districts an day Polyurothan fixlert rerden.

3. Verruiten zur Herstellung von photochromen Polymersystemen, dadurch gekennzeichnet, daß man phatorhrome eartha Nitrabenzylverbindungen in bekannter Seorgebildete Polyurethane eintattat.

Milinga 1 Seite Formeln

Reinstruction (The constant of the constant o

116520

2-(27,4%-Dibitrobensyl)=pyridin bsw. Nitrierungsprodukt des Isomerengemischen aus 2- und 4-Berzylpyridin

2-(2',4'-Dinitrobenzyl)-4-picoling

2-(21,4'-Dinitro-5'-methylbenzyl)-4-picolin

2-(2'.4'-Dinitro-5'-methylbenzyl)-pyridin

2-(2'.4'-Dinitro-5'-chlorbenzyl)-pyridin

HOL

2-(2',4'-Dinitrobenzyl)-isonicotinsaure

2,2 4.4 Tetrani trodiphenylmethan

EAST GERMAN

German Democratic Republic Patent No. 116 520 Filed 24th October, 1974 Issued 20th November, 1975

Title: METHOD OF PREPARING PHOTOCHROMIC POLYMER SYSTEMS

Inventors: Hans-Heinrich Hörhold, Elizabeth Klemm, Dieter Klemm and Robert Becker.

The invention concerns a method of preparing photochromic polymer systems which, in the form of films, bodies, cellular substances, coatings, lacquers, adhesives or in similar application forms, take on a coloration when irradiated with sunlight or with a suitable source of artificial light, the said coloration vanishing slowly after cutting off the irradiation and being restored again when irradiating is renewed.

Such polymer systems are becoming increasingly important. In addition to the color effects which occur in light in the case of consumer goods, such photochromic polymers can be used as recording media as well as optical filters.

Although a large number of photochromic compounds are known, their use for the stated purpose is greatly restricted for various reasons. In many photochromic systems, the color difference which occurs on irradiation is either too small or the duration of the photochromic color form is so small in the polymers suitable for the applications that the effects for the stated purpose are inadequate and thus cannot be used. In the case of several photochromic compounds, their exceptionally expensive synthesis frequently stands inthe way of their beingused in polymer masses.

It is known that certain nitrobenzyl compounds, especially orthonitrobenzyl pyridines, are easily produced and possess astonishing photochromic properties (color change: colorless--blue). The proposal has also already been made to make commercial use of orthonitrobenzyl compounds in solution or introduced into vinyl polymerizates. However, the previously proposed and known polymer systems of this favorable class of compounds display, with few exceptions, no adequately stable photochromatism at room temperature. Stabilization of the color form requires either low temperatures and hence the use of cooling systems, or can only be obtained by the inclusion of additional substances such as, for example, bases in the liquid phase, which could impair the reversibility of the photochromic reaction.

It is known that 2-(2',4'-dinitrobenzyl)-pyridine in certain conventional polymers such as, for example, cellulose acetate, polymethyl methacrylate and polystyrene go into the colored form only with intense irradiation
and then only for a few seconds. In addition, a crystalline deposition
of the photochromic compound takes place in these polymer matrices, which
impairs the optical transparency and, in many [4-(2',4'-dinitrobenzyl)-pyridine)
compounds, which, in the crystal, are not photochromic, even leads to the
loss of the photochromatism.

The invention's basic task is to find polymer matrices which do not display the above-mentioned drawbacks and which can be prepared in many forms and with the use of a simple technology, and so stabilize the color form of the ortho-nitrobenzyl compounds that the photochromatism is possible at room temperature. Surprisingly, it has been found that the incorporation of ortho-nitrobenzyl compounds in urethane polymers is possible and that a polymer matrix, which contains urethane groups, produces a lasting and intense photochromatism in incorporated ortho-nitrobenzyl compounds. This task is accomplished in accordance with the invention by adding photochromic ortho-nitrobenzyl compounds to the reaction systems which lead to the formation of polyurethanes and thereby produce a homogeneous inclusion into the forming polyurethane; it is solved in the case where photochromic nitrobenzyl compounds

are added which contain a functional group which is capable of reacting with one of the components of the urethane-forming system and thereby becomes chemically fixed in the polyurethane framework, or is solved by incorporating photochromic ortho-nitrobenzyl compounds in known manner in preformed polyurethanes.

In this process, by polyurethanes are meant reaction products obtained from polyisocyanates with di or multi-functional H-acid compounds, especially polyols. Examples of such products are reaction products obtained from hexamethylene diisocyanate, toluylene diisocyanates or, if such be the case, oligomeric diphenyl methane diisocyanates with OH group-carrying polyesters, polyamides and/or polyethers which contain at least two OH groups per molecule. Depending on the desired type of processing or the type of application, the polyaddition products can contain known additives such as catalysts, water-extracting agents, foaming or expanding agents, foam stabilizers, etc.

As far as ortho-nitrobenzyl compounds which are suitable for introducing into the polyurethane are concerned, mention may be made of the compounds given on the last page.

As functional groups of the photochromic dinitrobenzyl compounds which facilitate chemical bonding to the reacting polyaddition system, mention may be made of the following by way of example: amino groups, hydroxyl groups, carboxyl groups.

It is surprising that the colored form of the ortho-nitrobenzyl compounds is, in general, so strongly stabilized by the polyurethane matrix that the color change takes place at room temperature. In addition, special mention should be made of the fact that, in this way, use can be made of orthonitrobenzyl compounds with the simplest preparation, especially also

2-(2',4'-dinitrobenzyl)-pyridine.

The stabilizing effect of the polyurethane matrix for the color form of the dinitrobenzyl compounds is not impaired when interpenetrating copolymers are, for example, prepared with acrylates. Thereby, it is possible to further develop and improve the properties of the polymers.

The procedures of the invention make it possible, at room temperature, to prepare photochormic polymer systems with a wide range of variations or applications as, for example, as clear transparent photochromic bodies in various forms. Further, the processes of the invention make possible the preparation of photochromic cellular materials (or foam materials), lacquers, rubbery substances, as well as adhesives and coating agents as, for example, synthetic leather, paper, polymer substrates or glass in the form of a coating (veneer) common for this purpose. The photochromic polymer systems prepared in accordance with the invention with a wide range of variations display, on being irradiated, a reversible color change from colorless to blue.

The following examples describe possible uses of the process of the invention in a non-limiting manner.

EXAMPLE 1

1.0 g of 2-(2',4'-dinitrobenzyl)-pyridine is dissolved under an inert gas in 25.0 g of freshly distilled methacrylic acid methyl ester and then treated with 0.1 g of azo-bis-isobutyronitrile. The reaction mixture is then heated for 25 hours at 50°C to yield a clear transparent photochromic solid. However, the color change from pale yellow to blue takes place only when cooling (to -20°C, for example). No photochromic effect occurs at room temperature.

EXAMPLE 2

1.0 g of 2-(2',4'-dinitrobenzyl)-4-picoline is dissolved in 25 g

of hexamethylene diisocyanate and stirred with 11.6 g of a trifunctional polyether alcohol with an OH number of 410 (polyether polyol, polyol I). The clear solution is treated with 42.8 g of a polyether alcohol based on phthalic acid with the OH number 225 (polyol II), the mixture being stirred until the ester is completely dissolved. Next, the product is degassed in an oil pump vacuum for about 5 to 10 minutes.

To produce glass-clear polyurethane bodies, the viscous solution is inserted into a suitable vessel and allowed to harden at room temperature for 24 hours and about 40 hours at 50°C.

By contrast with Example 1, the glass-clear polyurethane bodies display strong photochromism with the reversible color change from colorless to blue.

EXAMPLE 3

1.0 g of the nitrated 2- and 4-benzyl pyridine isomer mixture is dissolved in 25.6 g HDI, then treated with 11.6 g of polyol I and stirred with 42.8 g of polyol II until a clear solution is obtained. Next, the product is degassed for about 5 to 10 minutes in an oil pump vacuum, stirred with 0.05 g of dibutyl tin laurate as a catalyst and poured to form films or introduced into a suitable form-giving container. Hardening occurs after holding for 24 hours at room temperature followed by 40 hours at 50°C. By contrast with Example 1, an intense photochromism is obtained at room temperature with a reversible color change from colorless to blue.

EXAMPLE 4

Introduced into a mixture consisting of a trifunctional polyether alcohol with the OH number 36, 0.05 g of dibutyl tin laurate and 1.2 g HDI are 1.2 g of 2-(2',4'-dinitro-5'-methylbenzyl)-4-picoline until complete solution is obtained. The reaction mixture is next drawn out into a film

by means of a doctor blade on a metal plate treated with a parting agent.

The hardened film can be pulled off after 24 hours. By contrast with Example

1, the film displays an intense reversible color change from colorless to blue when irradiated at room temperature.

EXAMPLE 5

A mixture consisting of 1.0 g of 2-(2',4'-dinitrobenzyl)-isonicotinic acid, 16 g of a difunctional polyester alcohol with an OH number of 56, 2g of a multifunctional polyester alcohol with an OH-number of 235, 0.1 g DABCO and 2 g of HDI are mixed homogeneously. Plates of glass or of polymethyl methacrylate are stacked together using the medium viscosity reaction mixture. In this case, the thickness of the adhesion layer was about 0.2 mm.

The adhesion joints are hardened after 12 hours at room temperature. By contrast with Example 1, the joints display intense photochromism at room temperature with a color change from colorless to blue.

EXAMPLE 6

21.4 g of a polyether alcohol based on phthalic acid with the OHnumber 225 (polyol III) are stirred with 12.8 g of hexamethylene diisocyanate
and treated with 5.8 g of a trifunctional polyether alcohol with an OH-number
of 410 (polyether polyol, polyol I). 0.05 g of dibutyl tin laureate are
added as a catalyst. The reaction mixture is then allowed to stand for 24
hours at room temperature. The polyurethane thus obtained is dissolved in
100 ml of acetone, 5.0 g of 2-(2',4'-dinitrobenzyl)pyridine are then added
and the product is poured on to a glass plate to form films. The product
is dried at room temperature to remove any solvent residue and then held at
50°C in vacuum. By contrast with Example 1, the films obtained display
intense photochromism at room temperature with a reversible color change from
colorless to blue.

PATENT CLAIMS

(We claim:)

- 1. A process for preparing photochromic polymer systems, characterized in that photochromic ortho-nitrobenzyl compounds are added to reaction systems which lead to polyurethanes and that, as a result, the nitrobenzyl compounds become locked into the polyurethanes which form.
- 2. A process for preparing photochromic polymer systems, characterized in that photochromic orthonitrobenzyl compounds are added to reaction systems which lead to polyurethanes, the said ortho-nitrobenzyl compounds containing a functional group which is capable of reacting with one of the components of the system which forms the polyurethane and thus become chemically bonded to the polyurethane.
- 3. A process for preparing photochromic polymer systems, characterized in that photochromic ortho-nitrobenzyl compounds are embedded in known manner in preformed polyurethanes.

2-(2',4'-dinitrobenzyl)-pyridine or nitrating product of isomer mixtures of 2 and 4 benzyl pyridine.

Translated by A. & R. Taylor

```
CA85(2):6601y
   Photochromic polymer systems
   Hoerhold, Hans H.; Klemm, Elisabeth; Klemm, Dieter; Becker, Robert
2
   E. Ger.
  Ger. (East) DD 116520, 20 Nov 1975, 4 pp.
  Appl. or Pr. 181 886, 24 Oct 1974
L
   G03C
   36-3 (Plastics Manufacture and Processing)
X
   74
ľ
  p
Э
  GEXXA8
Y
  1975
A
  Ger
  CA85(2):660ly
B Polyurethanes were prepd. which contained
  2-(2,4-dinitrobenzyl)-4-picoline (I) [25927-45-1],
  2-(2,4-dinitrobenzyl)isonicotinic acid [58294-13-6], or a similar
  compd. and had photochromic properties at 25.degree. Thus, I 1,
  OCN(CH2)6NCO 25.6, and polyether polyols 54.4 g were used to prep. a
  photochromic polyurethane which changed reversibly from colorless to
```

blue.